(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平4-297494

(43)公開日 平成4年(1992)10月21日

(51) Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C07K 7	7/06	ZNA Z	8318-4H		
A61K 37	7/02	ACB			
		ADU	8314-4C		
C07K 7	7/08		8318-4H		
7	7/10		8318-4H		
				審査請求 未請求	・請求項の数3(全9頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		<b>特願平3-62147</b>		(71)出願人	000005201
					富士写真フイルム株式会社
(22)出願日		平成3年(1991)3月	₹26日		神奈川県南足柄市中沼210番地
				(72)発明者	塚田 芳久
					神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
					フイルム株式会社内
				(72)発明者	織笠 敦
					神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
					フイルム株式会社内
				(74)代理人	弁理士 中村 稔 (外7名)
				-	

#### (54)【発明の名称】 ペプチド誘導体とその用途

#### (57)【要約】

【構成】 下記一般式 [I] で表されるペプチド誘導体またはその塩、それを有効成分とする動物細胞の接着阻害剤及び血小板凝集・粘着抑制剤。

#### 一般式[]]

(Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr- [Gly ] ) n-OCH<sub>2</sub> - CH( $OR^1$ )-CH<sub>2</sub> OR<sup>2</sup>

式中、Glu、Ile、Leu、Asp、Val、Pro、Ser、Thrは、それぞれグルタミン酸、イソロイシン、ロイシン、アスパラギン酸、パリン、プロリン、セリン、トレオニン残基を表す。 [Gly] は存在するかあるいは存在しないグリシン残基を表す。nは1から3までの整数を表す。R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> は、水素あるいは炭素数8から24までの直鎖または分岐のアシル基またはアルキル基を表し、置換基、不飽和基を有していてもよい。また、分子内に存在する不斉炭素に関しては、ラセミ体でも光学活性体のいずれでもよい。

【効果】 EILDVPST部位がフィブロネクチンレセブターと結合できるので、ガン転移抑制、血小板凝集抑制、リンパ球活性化の目的に使用できる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式 [I] で表されるペプチド誘導体またはその塩。

#### 一般式〔I〕

(Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr- [Gly])n-OCH2-CH(OR1)-CH2OR2

式中、Glu、Ile、Leu、Asp、Val、Pro、Ser、Th r は、それぞれグルタミン酸、イソロイシン、ロイシン、アスパラギン酸、パリン、プロリン、セリン、トレオニン残基を表す。 [Gly ] は存在するかあるいは存在 10 しないグリシン残基を表す。nは1から3までの整数を表す。R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> は、水素あるいは炭素数8から24までの直鎖または分岐のアシル基またはアルキル基を表し、置換基、不飽和基を有していてもよい。また、分子内に存在する不斉炭素に関しては、ラセミ体でも光学活性体のいずれでもよい。

【請求項2】 請求項1記載のペプチド誘導体またはその塩を有効成分とする動物細胞の接着阻害剤。

【請求項3】 請求項1記載のペプチド誘導体またはその塩を有効成分とする血小板凝集・粘着抑制剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、グルタミン酸ーイソロイシンーロイシンーアスパラギン酸ーバリンープロリンーセリンートレオニンのオクタペプチド単位を有する、リボソームあるいはミセル等の分子集合体を形成するのに最適なペプチド誘導体またはその塩、およびこれを有効成分とする動物細胞の接着阻害剤並びに血小板凝集・粘着抑制剤に関する。

#### [0002]

【従来の技術】フィプロネクチンは細胞-細胞外基質の 接着に関与するタンパク質であり、血小板凝集やガン転 移にも関与していると考えられている。これらの相互作 用は一連の細胞表面のレセプターにより仲介され、フィ プロネクチンは分子量約25万の巨大分子であるにもか かわらず、これらのレセプターがそのアルギニンーグリ シンーアスパラギン酸(以下、Arg-Gly-Asp と略す)配 列を特異的に認識することが明らかにされ、レセプター との相互作用に重要なものであることが報告されている (Nature, 309、30(1984))。以来、Arg-Gly-Asp 配列 40 を有するオリゴあるいはポリペプチドを用いる研究が成 されている例えば、Arg-Gly-Asp 配列を有する種々の鎖 状および環状のオリゴペプチドを用いて血小板凝集を阻 害する方法(高分子学会予稿集(Polymer Preprints, J apan)、38、3149(1989)、特開平2-174797号)、Arg-Gl y-Asp 配列を有するペプチドを細胞移動抑制剤として用 いる方法(特開平2-4716号)、Arg-Gly-Asp を固定化し た PMMA 膜を細胞接着膜として用いる方法(高分子学会 予稿集 (Polymer Preprints, Japan) 、37、705(1988

p を必須構成単位とするペプチドを共有結合させ動物細 胞培養基体、生体複合人工臓器用基体として用いる方法 (特開平1-309682号、特開平1-305960号)、Arg-Gly-As p-Ser 配列を有するポリペプチドを体外血液用血小板保

護剤として用いる方法が開示されている (特開昭64-621 7号)。また、Arg-Gly-Asp配列を有するオリゴベプチドあるいはその繰り返し構造を有するポリペプチドを用いて、ガン転移を抑制する方法が知られている (Int. I Piol Macronal 11 22 (1990) 同誌 11 226

2

J. Biol. Macromol., 11、23、(1989)、同誌、11、226 (1086)、Jpn. J. Cancer Res., 60、722(1989))。

【0003】一方、最近フィブロネクチン分子内にはArg-Gly-Asp配列以外の細胞接着配列が存在することも明らかにされ、そのひとつとしてIII CS (typeIII homo logyconnecting segment)領域内に存在するCS1ペプチド (グルタミン酸ーイソロイシンーロイシンーアスパラギン酸ーパリンープロリンーセリンートレオニン配列を含む)が注目されている (J. Biol. Chem., 262、6886(1987))。このペプチドは、Arg-Gly-Aspペプチドと同様にフィブロネクチンレセプターに認識され、フィブのネクチンの接着特異性に寄与していることと考えられている。現在では、その接着活性の最小単位がグルタミン酸ーイソロイシンーロイシンーアスパラギン酸ーパリンープロリンーセリンートレオニン (以下、EILDVPSTと略す)配列を有するオクタペプチドであることが明らかにされている (J. CellBiol., 107、2189(1988))。

【0004】一方、EILDVPST配列を有するオリゴペプチドあるいはその繰り返し構造を有する、リポソームあるいはミセル等の分子集合体を形成するのに最適30 なペプチド誘導体は知られておらず、これらの化合物はレセプターとの結合能の増強および血液中での安定化が期待できる。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、EILDVPSTのオクタペプチド単位を有する、ペプチド誘導体およびその合成法を提供することにある。本発明の他の目的は、これを有効成分とする動物細胞の接着阻害剤および血小板凝集・粘着抑制剤を提供することである。

#### 40 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明の化合物は、下記一般式 [I] で規定されるペプチド誘導体であり、分子内に存在するイオン性基は適当なイオンと塩を形成してもよい。

#### 一般式(I)

た PMMA 膜を細胞接着膜として用いる方法(高分子学会 式中、Glu 、Ile 、Leu 、Asp 、Val 、Pro 、Ser 、Th 予稿集 (Polymer Preprints, Japan) 、37、705(1988 r は、それぞれグルタミン酸、イソロイシン、ロイシ 年))が報告されている。さらに、ポリマーにArg-Gly-As 50 ン、アスパラギン酸、パリン、プロリン、セリン、トレ

オニン残基を表す。 [Gly ] は存在するかあるいは存在 しないグリシン残基を表す。 n は 1 から 3 までの整数を 表し、 1 または 2 が特に好ましい。 R¹ および R² は、 一体が好まし な 大素あるいは炭素数 8~2 4 の直鎖または分岐のアシル 基またはアルキル基であり、置換基、不飽和基を有して いてもよい。好ましい炭素数は、 1 2 から 1 8 までであ る。アシル基としては、ミリストイル基、パルミトイル ネシウム塩、ステアロイル基が好ましい例として示される。 アル キル基としては、ミリスチル基、パルミチル基、ステアリル基、3,7,11,15-テトラメチルヘキサデシ 10 【0008】 ル基が好ましい例として示される。 R¹、 R² は同じで 【化1】

あっても異なっていてもよい。本発明において、アミノ酸残基はL-、D-、ラセミ体のいずれでもよいが、L-体が好ましい。また、分子内に存在する不斉炭素に関しては、ラセミ体でも光学活性体のいずれでもよい。【0007】本発明の化合物の好ましい塩の例としては、ナトリウム塩、カリウム塩、アンモニウム塩、マグネシウム塩、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、酢酸塩が挙げら

れる。以下に、本発明の好ましい化合物例を挙げるが、

本発明はこれらに限られるものではない。 【0008】 【化1】

化合物(1) (配列番号1)

Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH2
CHOC.aH22
CH2OC.aH22

#### 化合物(2) (配列番号1)

Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH2 | | CHOC<sub>14</sub>H<sub>3</sub>, | | CH<sub>2</sub>OC<sub>14</sub>H<sub>3</sub>,

#### 化合物(3) (配列番号1)

Glu-tle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH<sub>2</sub> i CHOR<sup>2</sup> i CH<sub>2</sub>OR<sup>3</sup>

R3=(CH3)2CH(CH2)1CH(CH3)(CH2)2CH(CH3)(CH2)2CH(CH3)CH2CH2-

[0009] 【化2】

化合物(4) (配列番号1)

Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr . OCH2 CHOC, . H. . CH.OC..H.s

化合物(5) (配列番号1)

Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-OCH. CHOCOCLEHAL CH.OCOC. II.

化合物(6) (配列番号2)

(Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr):-OCH: CHOCOCLEHat CH\_DCOC, sH\_,

化合物(7) (配列番号3)

Glu-lle-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-Gly-OCH: CHOCOC, H35 CH 2 OCOC 1 7 H 2 &

【0010】本発明の化合物は、レセプターとの結合能 の増強および血液中での安定化が期待され、EILDV PST部位がガン細胞、血小板、リンパ球等の表面に存 在するフィブロネクチンレセプターと結合できることを 利用して、ガン転移抑制、血小板凝集抑制、リンパ球活 性化の目的に使用することができる。

【0011】次に本発明の化合物の合成法について説明 30 する。本発明の化合物は基本的に以下の方法により合成 することができる。

- ① ジアルキル (ジアシル) グリセロールの合成
- ② 保護アミノ酸の逐次延長による保護ペプチドの合成
- ③ 保護ペプチドとジアルキル (ジアシル) グリセロー ルの縮合

### ④ 保護基の除去および精製

以下、各段階について具体的に説明する。① ジアルキ ル(ジアシル)グリセロールは、公知の方法(例えばBi ochemistry, 2、394(1963))により合成することがで 40 き、また市販品を購入することもできる。② 保護アミ ノ酸を逐次伸長する方法は、既知の方法、すなわち、泉 屋ら著「ペプチド合成の基礎と実験」(丸善)やBodans zky 著 "PRINCIPLES OF PEPTIDE SYNTHESIS"、"THE PRA CTICE OF PEPTIDE SYNTHESIS" (Springer Verlag, New York) に記載されている方法がいずれも有効である。縮 合反応の段階では、DCC-additive法、アジド法、混合酸 無水物法、活性エステル法のいずれを採用してもよい が、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールとジシクロヘキ

好な結果を与える。③ 保護ペプチドとジアルキル (ジ アシル)グリセロール誘導体の縮合は、ジアルキル(ジ アシル)グリセロール誘導体、保護ペプチド、およびジ シクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤をこれらが溶 解する有機溶媒中で室温で攪拌することにより合成でき る。 ④ 保護基を脱保護するのに用いられる条件は、用 いた保護基の種類に大きく依存する。通常使用される脱 保護条件は、加水素分解、トリフルオロ酢酸、無水フッ 化水素、トリフルオロメタンスルホン酸ーチオアニソー 10 ル混合系、トリフルオロ酢酸-チオアニソール混合系等 であるが、保護基の種類によってはさらに多様な手段が 可能である。また、目的物の精製は、シリカゲルクロマ トグラフィーおよびゲルろ過法等を用いることにより行

6

【0012】本発明の化合物を分散して製剤を製造する には、単独の水媒体中への分散あるいは分散助剤の併用 のどちらで行ってもよい。分散助剤としては、卵黄レシ チン、ジパルミトイルホスファチジルコリン、ジミリス トイルホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノー 20 ルアミン、ホスファチジン酸、ホスファチジルイノシト ール、ホスファチジルグリセロール、スフィンゴミエリ ン、カルジオリピン等に代表される天然または合成の脂 質、あるいはトリトンX-100、ポリエチレングリコ ール、ベンジルアルコール、ゼラチンなどの分散助剤と して認可されている医薬品添加物の中から化合物に応じ て選択される。なお、これらの医薬品添加物に関して は、日本薬学会1987年発行のファルマシアレビューNo. 22「医薬品添加物」に詳細に記述されており、これら の中から選択するのが好ましい。

【0013】本発明に係る分子集合体の製剤中の一般式 (I)で表される化合物の配合量は特に限定されない が、好ましくは分散助剤1に対して0.1~9.0 (重量 比)の配合比である。また、ステロール等の添加物(例 えば、コレステロール、β-シトステロール、スチグマ ステロール、カルペンステロールなど)を混合してもよ 11

【0014】一般式〔I〕で表される化合物とリン脂質 を混合して分子集合体を形成させる方法としては、通常 のリポソーム形成法すなわちポルテクシング法(J. Mo l. Biol., 13、238(1965))、ソニケーション法 (Bioch em., 8、344(1969))、プレベシクル法 (Neurosci. Re s. Prog. Bull., 9 、273(1971))、エタノール注入法(B iochem. Biophys. Acta, 298、1015(1973)) 、フレンチ プレス法 (FEBS. Lett., 99、210(1973))、コール酸除去 法 (J. Biol. Chem., 246、5477(1971)) 、トリトンX - 1 0 0 パッチ法 (Eur. J. Biochem., 85、255(197 8))、Ca2+融合法 (Biochem. Biophys. Acta, 394、4 83(1975))、エーテル注入法 (Biochem. Biophys. Acta, 443 、629(1976))、アニーリング法 (Biochem. Biophy シルカルボジイミドを併用するDCC-additive法が最も良 50 s. Acta, 443、313(1976))、凍結融解融合法 (J. Biol.

Chem., 252 、7384(1977)) 、W/O/Wエマルジョン法(J. Colloid Interface Sci., 62 、149(1977))、逆相蒸発法(Pro. Natl. Acad. Sci. USA, 75 、4194(1978)) などの方法が知られているが、本発明では上記のいずれの調製法を用いてもよく、またこれらに限定されるものではない。

【0015】本発明で用いられるペプチド誘導体の投与方法は、ペプチド系医薬に一般に使用されている投与方法、すなわち非経口投与方法、例えば静脈内投与、筋肉内投与、皮下投与等によって投与するのが好ましい。そ 10のような注射用製剤を製造する場合、本発明のペプチド誘導体を例えば、後記実施例で示すようにPBS(NaLL)PO45mM, NaCl 70mM) または生理食塩水に分散して、注射用製剤としてもよく、あるいは0.1 N程度の酢酸水等に分散した後、凍結乾燥製剤としてもよい。この際上記の分散助剤を用いてもよい。このような製剤には、グリシンやアルブミン等の慣用の安定化剤を添加してもよく、血中半減期を延長させる等の目的のためコラーゲンやリポソーム等を担体としてもよい。

【0016】さらに、本発明のペプチド誘導体は、例え 20 ばリポソーム中に包含したマイクロカプセル剤とすれば、経口投与することも可能であり、座薬、舌下剤、点鼻スプレー剤等の形態にすれば、消化管以外からの粘膜から吸収させることも可能である。本発明のペプチド誘導体は、細胞接着性タンパク質のコア配列(EILDVPST)を有し、該コア配列を介して細胞接着性タンパク質と同様の機序で細胞に接着する。そのため、細胞接着性タンパク質のアゴニストまたはアンダゴニストとして様々の生物活性を示す。その他にも、免疫調整作用、創傷治癒作用、毛細血管中で起る癌細胞による血小板凝 30 集の抑制作用、神経疾患治癒作用等の広範な生物活性が認められる。

【0017】したがって、本発明のペプチド誘導体は、その少なくとも1種類を、場合により慣用の担体または医薬用製剤とともに癌転移抑制剤、創傷治癒剤、免疫抑制剤、血小板凝集抑制剤または神経疾患治療剤として患者に投与することが可能である。特に動物細胞接着阻害剤または血小板凝集・粘着抑制剤としての使用が好ましい。その投与量は、0.2 μg/kg~400 mg/kgの範囲で症状、年齢、体重等に基づいて決定される。

【0018】以下に本発明の化合物の合成例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。なお、アミノ酸、各種保護基および脱保護試薬は通常用いられている略号を使って表した。また、他の化合物例もここに例示した方法で合成できる。

[0019]

#### 【実施例】実施例1

以下に本発明の化合物1の合成例を示す。また、化合物2~7もここに例示した方法で合成できる。

ジアルキルグリセロールの合成

C1 6 Hs 8 OCH2 CH (OC1 6 Hs 8) CH2 OHの合成

文献 (Synthesis, 503, (1985)) 記載の方法により調製した1-ベンジルグリセロール12.0gをトルエン300 mlに溶かし、この溶液に粉末水酸化カリウム16.0gと1-ブロモヘキサデカン82gを加え、反応混合物を8時間加熱還流した。反応液を室温になるまで放冷したのちヘキサン400mlで希釈した。水200mlで2回洗浄後無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮して無色油状物を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液 ヘキサン/酢酸エチル=40:1)で精製し、1,2-ジヘキサデシル-3-ベンジルグリセロールを41.2g(収率95.5%)得た。物性値は文献 (Biochemisrry,2、394(1963)) 記載のそれと一致した。

【0020】得られた1,2-ジへキサデシル-3-ベンジルグリセロールを酢酸エチル250mlに溶解し、10%パラジウムー炭素1.5gを加えて、反応混合物を水素雰囲気下8時間反応させた。不溶性物質をセライトろ過して除き、セライト層を酢酸エチルで洗浄した。ろ液、洗液をあわせて減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルから再結晶してジアルキルグリセロールC16H130CH2CH(OC16H35)CH2OHを無色結晶(34.4g)として得た。物性値は文献(Biochemisrry,2、394(1963))記載のそれと一致した。

#### 【0021】保護ペプチドの合成

BocSer (Bzl)Thr (Bzl) OBzl (NO2)の合成

BocThr(Bzl)(国産化学(株)から購入) (15.5g、5 0 mmol) 、ジイソプロピルエチルアミン(6.46g)、 p-ニトロペンジルプロミド(10.8g)、酢酸エチル (200ml) の混合物を3時間加熱還流した。反応液を 室温になるまで放冷した後に、1N炭酸水素ナトリウム 水溶液、飽和食塩水各200mlで洗浄し、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ 液を減圧濃縮して無色油状物BocThr(Bz1)OBz1(NO2)を定 量的に得た。これにクロロホルム(100ml)、トリフ ルオロ酢酸(50ml)を加え、室温で30分間反応させ た。溶媒を減圧留去した後に酢酸エチル(250ml)を 加え、1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水2各 200mlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫 40 酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮して無色 油状物Thr(Bz1)OBz1(NOz) を定量的に得た。これにBocS er(Bzl)(国産化学(株)から購入) (14.8g、50mm ol) DCC (11.4g, 55mmol), HOBt(6.9 g、45mmol)、DMF (150ml) を加え、0℃で3 0分間、室温で24時間反応させた。DCUrea を除去 した後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100mlを加 え、1 N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水各20 Omlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナ トリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮してシリカゲ 50 ルクロマトグラフィー (溶出液 ヘキサン/酢酸エチル

40:1) により精製し、BocSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl (NO<sub>2</sub>)を無色油状物 (28.3g) として得た。

BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) の合成

BocSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO<sub>2</sub>) (28. 0 g. 45 mmo 1)、BocPro (国産化学(株)から購入) (9.69g、 45mmol), DCC (10.3g, 50mmol), HOBt (6.1g、40mmol)、DMF (150ml) を加え、0 ℃で30分間、室温で24時間反応させた。DCUrea を除去した後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100 mlを加え、1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水 10 各200mlで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮してシ リカゲルクロマトグラフィー(溶出液 クロロホルム/ メタノール 99:1) により精製し、BocProSer(Bzl) Thr(Bz1)OBz1(NO<sub>2</sub>) を無色油状物 (29.8g) として得

BocValProSer (Bz1) Thr (Bz1) OBz1 (NO2) の合成

BocProSer (Bz1) Thr (Bz1) OBz1 (NO2) (28.8 g, 4 0 mmo 1)、BocVal (国産化学(株)から購入) (8.7g、4 g、35mmol)、DMF (150ml)を加え、BocProSe r(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(NO2) の合成と同様に行った。BocV alProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2)を無色油状物 (29.4 g) として得た。

BocAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) の合成 BocValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO<sub>2</sub>) (28.6 g, 35 mmol)、BocAsp(OBzl) (国産化学(株)から購入) (1 1.3g, 35mmol), DCC (8.3g, 40mmol), H OBt(4.6g、30mmol)、DMF(150ml)を加 え、BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) の合成と同様に 30 行った。BocAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(N 02) を無色油状物 (33.7g) として得た。

BocLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2)の合

BocAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2)(32.7 g、32mmol)、BocLeu (国産化学(株)から購入) (7.4 g, 32 mmol), DCC (7.2 g, 35 mmol), HOBt(4.6g、30mmol)、DMF(150ml)を加 え、BocProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(NO2) の合成と同様に 行った。BocLeuAsp(OBzl)ValProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl 40 33)を白色粉末 (1.04g) として得た。 (NO<sub>2</sub>)を無色油状物 (33.5g) として得た。

BocIleLeuAsp (OBz1) ValProSer (Bz1) Thr (Bz1) OBz1 (NO2) の合成

BocLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO<sub>2</sub>) (3 3.0g、29mmol)、Boclle (国産化学(株)から購 入) (6.7g、29mmol)、DCC (6.8g、33mmo 1), HOBt(3.8g, 25mmol), DMF (150m 1) を加え、BocProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2) の合成 と同様に行った。BoclleLeuAsp(OBzl)ValProSer(Bzl)Th た。

BocGlu(OBz1) IleLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr(Bz1) O Bzl(NO<sub>2</sub>)の合成

10

Boc I le Leu Asp (OBz 1) Val Pro Ser (Bz 1) Thr (Bz 1) OBz 1 (NO2) (33.7g、27mmol)、BocGlu(OBzl)(国産化学 (株) から購入) (9.1g、27mmol)、DCC (6.2 g, 30 mmol), HOBt (3.8 g, 25 mmol), DMF (150ml) を加え、BocProSer(Bzl)Thr(Bzl)OBzl(N O2) の合成と同様に行った。BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OB z!)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)OBz1(NO2)を無色油状物 (3 4.1g) として得た。

BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1) の合成

BocGlu(OBzl) IleLeuAsp(OBzl) ValProSer(Bzl) Thr(Bzl) O Bzl(NO<sub>2</sub>) (1.47g、1mmol) を90%酢酸 (40ml) に溶解し、亜鉛末 (0.32g、5mmol) を加え、0℃で 2時間室温で1時間攪拌した。残存する亜鉛をろ過し、 ろ液を減圧濃縮し、クエン酸を加えて酸性にし酢酸エチ ルで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥した後に、減圧濃 0 mmol)、DCC (9.3 g、45 mmol)、HOBt(5.4 20 縮してシリカゲルクロマトグラフィー (溶出液 クロロ ホルム/メタノール 99:1) により精製し、BocGlu (OBz1) IleLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr(Bz1) を無色 油状物 (0.97g) として得た。

> 【0022】保護ペプチドとジアルキルグリセロール誘 導体の縮合

> BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)O CH2 CH(OC16 H33) CH2 (OC16 H33) の合成

BocGlu(OBzl) IleLeuAsp(OBzl)ValProSer(Bzl)Thr(Bzl) (0. 9 3 g, 0. 7 mmol), C1 6 H3 3 OCH2 CH (OC1 6 H3 3 ) CH2 OH (0.38g, 0.7 mmol), DCC (0.17g, 0.8 mmo 1)、クロロホルム (50ml) を加え、0℃で30分 間、室温で24時間反応させた。DCUreaを除去した 後に溶媒を減圧留去し、クロロホルム100mlを加え、 1 N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水各200ml で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリ ウムをろ過して除き、ろ液を減圧濃縮してシリカゲルク ロマトグラフィー(溶出液 クロロホルム/メタノール 99:1) により精製し、BocGlu(OBzl)IleLeuAsp(OB z1) ValProSer (Bz1) Thr (Bz1) OCH2 CH (OC16 H33) CH2 (OC16 H

#### 【0023】脱保護および精製

化合物(1)の合成

BocGlu(OBz1)IleLeuAsp(OBz1)ValProSer(Bz1)Thr(Bz1)O CH2 CH (OC16 H33) CH2 (OC16 H33) (1. O 4 g, 0.6 mmol) { クロロホルム (20ml)、トリフルオロ酢酸 (20ml) を加え、室温で30分間反応させた。溶媒を減圧留去し た後にクロロホルム (50ml) を加え、1N炭酸水素ナ トリウム水溶液、飽和食塩水各50mlで洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除 r(Bz1)OBz1(NO2) を無色油状物 (34.1g) として得 50 き、ろ液を減圧濃縮して白色粉末H-Glu(OBz1)IIeLeuAsp

(OBz1) VaiProSer (Bz1) Thr (Bz1) OCH2 CH (OC1 6 H2 3) CH2 (OC 18 Has)を定量的に得た。これを酢酸(5 0 ml)に溶解 し、10%パラジウム炭素1gを加え、室温で常圧加水 素分解を24時間行った。セライトを用いて触媒をろ別 し、溶媒を減圧留去した。シリカゲルクロマトグラフィ ー (溶出液 クロロホルム・メタノール・水 65:2 5:4) により精製し、化合物(1)を730 取得た。 [0024] FAB-MS 1394 (M-H) アミノ酸分析: Glu(0.95), Ile(1.11), Leu(1.03), Asp (0.98), Val(0.89), Pro(0.99), Ser(0.92), Thr(0.89) 実施例2

以下に化合物(2)の合成例を示す。

【0025】実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (2)を合成した。1-プロモヘキサデカンを1-プロ モオクタデカンに変更してグリセロール誘導体を合成し た。

FAB-MS 1450 (M-H)アミノ酸分析: Glu(1.04), Ile(1.09), Leu(1.09), Asp (0.91), Val(0.97), Pro(0.90), Ser(0.83), Thr(0.80) 実施例3

以下に化合物(3)の合成例を示す。

【0026】実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (3)を合成した。1~プロモヘキサデカンを1-ヨー ドー3, 7, 11, 15-テトラメチルヘキサデカンに 変更してグリセロール誘導体を合成した。

FAB-MS 1507 (M-H)

アミノ酸分析: Glu(0.96), Ile(1.05), Leu(0.97), Asp (1.00), Val(1.13), Pro(0.91), Ser(0.82), Thr(0.85) 実施例4

以下に化合物(4)の合成例を示す。

【0027】実施例1記載の方法にしたがい、化合物 (4)を合成した。1-プロモヘキサデカンを1-プロ モドデカンに変更してグリセロール誘導体を合成した。 FAB-MS 1282 (M-H)

アミノ酸分析:Glu(1.07), Ile(1.06), Leu(1.08), Asp (1.03), Val(1.09), Pro(0.94), Ser(0.77), Thr(0.81) 実施例5

以下に化合物(5)の合成例を示す。また、化合物 (6)、(7)もここに例示した方法で合成できる。

【0028】文献 (Synthesis, 503(1985)) 記載の方法 40 により調製した1-ペンジルグリセロール18gを塩化 メチレン100mlに溶解し、パルミトイルクロリド55 g、トリエチルアミン 20.2gを加え、室温で12時間 攪拌した。これを1N炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和 食塩水各100mlで数回洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。硫酸ナトリウムをろ過して除き、ろ液を減圧 濃縮してシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液 ヘキ サン: 酢酸エチル 40:1) により精製した。1,2 -ジパルミトイル-3-ペンジルーグリセロールを無色

合物(5)を合成した。

[0029] FAB-MS 1422 (M-H) アミノ酸分析: Glu(1.10), Ile(0.99), Leu(1.05), Asp (0.98), Val(1.01), Pro(0.99), Ser(0.88), Thr(0.83) 実施例6

12

以下に化合物(6)の合成例を示す。

【0030】 実施例5記載の方法にしたがい、化合物 (6)を合成した。保護ペプチドの合成は、BocGlu(OBz 1) 11 eLeuAsp(OBz1) ValProSer(Bz1) Thr(Bz1) OBz1 (NOz)を トリフルオロ酢酸で処理してBoc 基を除去したGlu(OBz 1) IleLeuAsp (OBzl) ValProSer (Bzl) Thr (Bzl) OBzl (NO2) ∠BocGlu(OBzl)IleLeuAsp(OBzl)ValProSer(Bzl)Thr(Bz 1)0Bz1(NO<sub>2</sub>)を亜鉛/酢酸で処理してp-ニトロペンジ ル基を除去したBocGlu(OBzl)IleLeuAsp(OBzl)ValProSer (Bzl)Thr(Bzl) をDCC-HOBt 法によりフラグメン ト縮合した。

[0031] FAB-MS 2277 (M-H) アミノ酸分析: Glu(0.99), Ile(1.08), Leu(1.09), Asp (0.99), Val(1.11), Pro(0.94), Ser(0.85), Thr(0.80)

#### 20 実施例7

以下に化合物(7)の合成例を示す。

【0032】 実施例5記載の方法にしたがい、化合物 (7) を合成した。パルミトイルクロリドをステアロイ ルクロリドに変更してグリセロール誘導体を合成した。 保護ペプチドの合成は、BocGlyOBzl(NO2) を出発物質と してN端側へ逐次延長した。

FAB-MS 1535 (M-H)

アミノ酸分析: Gly(1.05), Glu(0.99), Ile(1.08), Leu (1.09), Asp(1.02), Val(1.08), Pro(0.92), Ser(0.8 30 8), Thr (0, 79)

以下に本発明の化合物(1)の製剤例を示す。また、化 合物(2)~(7)もここに例示した方法で製剤化でき

【0033】本発明の化合物(1)(10mg)をクロロ ホルムに溶解し、溶媒を減圧留去して薄膜を形成させ た。室温で1時間乾燥させた後に、PBS (10ml) を 加えてプランソン社製超音波ホモジナイザーモデル25 0型で20W、15分間分散した。分散液をミリポア社 製マイレクスGVによりろ過滅菌して注射用製剤を調製 した。この製剤は、動物細胞用の接着阻害剤および血小 板凝集・粘着抑制剤として使用可能である。

#### 実施例9

以下に本発明の化合物(5)の製剤例を示す。また、化 合物(1)~(4)、(6)、(7)もここに例示した 方法で製剤化できる。

【0034】本発明の化合物(5)(5 mg)、ジパルミ トイルホスファチジルコリン (5 mg) をクロロホルムに 溶解し、溶媒を減圧留去して薄膜を形成させた。室温で 結晶として60g得た。以下、実施例1記載の方法で化 50 1時間乾燥させた後に、生理食塩水 (10ml) を加えて

1.3

プランソン社製超音波ホモジナイザーモデル250型で 20W、15分間分散した。分散液をミリポア社製マイ レクスGVによりろ過滅菌して注射用製剤を調製した。 この製剤は、動物細胞用の接着阻害剤および血小板凝集 ・粘着抑制剤として使用可能である。

#### 実施例10

以下に本発明の化合物(3)の製剤例を示す。また、化 合物(1)、(2)、(4)~(7)もここに例示した 方法で製剤化できる。

チン(5 mg)、コレステロール(5 mg)をクロロホルム に溶解し、溶媒を減圧留去して薄膜を形成させた。室温 で1時間乾燥させた後に、生理食塩水 (10ml) を加え てプランソン社製超音波ホモジナイザーモデル250型 で20W、15分間分散した。分散液をミリポア社製マ イレクスGVによりろ過滅菌して注射用製剤を調製し た。この製剤は、動物細胞用の接着阻害剤および血小板 凝集・粘着抑制剤として使用可能である。

#### 実施例11

以下に本発明の化合物の試験例(細胞接着阻害活性の測 20 測した。結果を表1に示す。表中、EILDVPSTは 定)を示す。

【0036】本発明のペプチド誘導体は、細胞のフィブ ロネクチンに対する接着を阻害する。その活性測定方法 は、基本的に生化学の分野で広く用いられている競争法 であり、例えば特開平1-309682号、特開平2-174797号、\* \*Methods in Enzymology 第82巻、803(1981) に開示され ている。

14

#### 1) 吸着プレートの作製

市販のヒト由来のフィブロネクチン(コスモバイオ (株) から購入) をPBS (リン酸緩衝液) で10 μg /mlに溶解し、その溶液50μ1を96wellのポリスチ レンプレートに入れ、4℃で一晩保温してコーティング した。次に非特異吸着を防ぐ目的で牛血清アルプミン (BSA1%) を加え、37℃、1時間保温し、その後 【0035】本発明の化合物(3)(5mg)、卵黄レシ 10 洗浄操作(PBS)を行い充分に水切りして吸着プレー トを作製した。

#### 2) 接着阻害実験

Dulbecco's Modified Eagles Medium に分散したペプチ ド誘導体分散液50μ1を上記の方法で作製したプレー トに入れ、そこへNRK49F (1×10°cells/ml) 懸濁液 を50 µ 1 加え、37℃で1時間保温し、細胞を接着さ せた。PBSで3回洗浄し、未接着の細胞を除去した 後、0.025%EDTAトリプシン溶液で接着した細胞 を剥離し、0.2%トリパンプルーで染色して細胞数を計 グルタミン酸ーイソロイシンーロイシンーアスパラギン 酸ーパリンープロリンーセリンートレオニンのオクタベ プチドを表す。

[0037]

表 1

as well to the same of the sam									
ペプチド誘導体	0	0. 25	0.5	1.0	2.0(mg/ml)				
EILDVPST	100	70	25	22	19				
化合物1	100	67	31	22	11				
化合物2	100	65	26	20	13				
化合物3	100	60	29	23	13				
化合物4	100	61	25	14	10				
化合物 5	100	68	24	20	11				
化合物6	100	66	25	16	10				
化合物 7	100	64	24	16	11				

#### 実施例12

以下に本発明の化合物の試験例(血小板凝集阻害活性の 測定)を示す。

【0038】本発明のペプチド誘導体のIN VITR 〇系での血小板凝集抑制作用をヒト多血小板血漿を用い て検定した。

#### 実験方法

新鮮なヒト血液に1/9量の3.8%クエン酸ナトリウム を加え、遠心分離(1000rpm 、10分間)をして、 上層を多血小板血漿として分取した。この血漿200μ

40 1 にペプチド誘導体 2 5 μ 1 (max 1.5 mg/ml) を加 え、3分間37℃でインキュペートした後、20~50 μM ADP (アデノシン2リン酸) 溶液あるいは200 μ1/mlのコラーゲン溶液を25μ1加えて、凝集の程 度をアグリゴメーターを用いて透過度を測定することに より検定した。結果を表2に示す。

【0039】凝集阻害率(%)  $(1-T/T_0)\times 100$ 

T。:ペプチド誘導体非添加時の透過度 T:ペプチド誘導体添加時の透過度

血漿板凝集抑制 I C<sub>50</sub> (μg/ml) ペプチド誘導体 ADP刺激 コラーゲン刺激 BILDVPST 27 2 5 化合物1 20 17 化合物2 16 14 化合物3 2 1 20 化合物4 18 19 化合物 5 19 2 1 化合物 6 22 20 化合物7 19 21

[0040] 【配列表】

【0041】配列番号:1

配列の長さ:8

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

フラグメント型:N末端フラグメント

配列

Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr

1

【0042】配列番号:2

Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr

5

【0043】配列番号:3 フラグメント型:N末端フラグメント

配列の長さ:9

30 配列

配列の型:アミノ酸 Glu Ile Leu Asp Val Pro Ser Thr Gly

トポロジー:直鎖状

1

配列の種類:ペプチド

フロントページの続き

// C07K 99:00

(51) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

15

表 2

\*配列の長さ:16

配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状

配列の種類:ペプチド

フラグメント型:N末端フラグメント

20 配列

-1101-

DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

009274397 \*\*Image available\*\*
WPI Acc No: 1992-401808/199249

XRAM Acc No: C92-178148

New peptide deriv. with substd. glycerol terminal - used as cancer metastasis inhibitor, wound healer, immune inhibitor, neuropathia treatment etc.

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 4297494 A 19921021 JP 9162147 A 19910326 199249 B

Priority Applications (No Type Date): JP 9162147 A 19910326 Patent Details:
Patent No Kind Lap Pg Main TPC Filing Notes

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 4297494 A 9 C07K-007/06

#### Abstract (Basic): JP 4297494 A

A peptide deriv. of the formula: (Glu-Ile-Leu-Asp-Val-Pro-Ser-Thr-(Gly))n-OCH2-CH(OR1)-CH2OR2, where (Gly) is glycine residue opt. present, n is an integer of 1 to 3; and R1 and R2 are respectively. hydrogen or a straight or branched chain acyl or 8-24C alkyl, opt. substd. and (un)satd., the asymmetric carbon present in the molecule may be racemic or optically active, or a salt thereof.

An adhesion inhibitor for animal cell contg. the above peptide deriv. (salt) and a platelet aggregation inhibitor contg. the above peptide deriv. (salt) are also claimed.

USE/ADVANTAGE - The deriv. can be used in a cancer metastasis inhibitor, a wound healer, an immune inhibitor, a platelet aggregation inhibitor or a neuropathia treating drug.

In an example, 12.0 g 1-benzylglycerol was dissolved in 300 ml toluene and then 16.0 g KOH and 82 g 1-bromohexadecane were added and the mixture is refluxed for 8 hrs. After cooling to room temp., it was diluted with 400 ml hexane and washed with 200 ml water twice and dried on anhydrous Na sulphate and filtered and concn. in vacuo to give a colourless oil. It was purified by silica gel chromatography to give 41.2 g 1,2-dihexadecyl-3-benzylglycerol (Yield: 95.6%). It was reacted with Pd-C to give 34.4 g dihexadecylglycerol. It was condensed with a protected peptide and the condensate was deprotected to give the cpd. (II). It showed a platelet aggregation inhibition, IC50, of 20 micro-g/ml for ADP stimulation and 25 micro-g/ml for collagen stimulation.

Dwg.0/0

Title Terms: NEW; PEPTIDE; DERIVATIVE; SUBSTITUTE; GLYCEROL; TERMINAL; CANCER; METASTASIS; INHIBIT; WOUND; IMMUNE; INHIBIT; TREAT Derwent Class: B04
International Patent Class (Main): C07K-007/06
International Patent Class (Additional): A61K-037/02; C07K-007/08; C07K-007/10; C07K-099-00
File Segment: CPI

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.